(19) Japanese Patent Office

(12) Publication of Unexamined Patent Application (11) Kokai Number (P2004-200A)

(43) Date of Publication: January 8, 2004

(51) Int. C	1.7	FI			Theme Code (Reference)
C12Q	1/68	C12Q	1/68	A	4B024
C12Q	1/04	C12Q	1/04	ZNA	4B063
//C12N	15/09	C12N	15/00	A	

Request for Examination: Not Requested. Number of Claims: 12 OL (31 Pages Total)

(21) Application Number:	2003-114435 (P2003-	(71) Applicant:	000138082
114435)	•		Menicon Co., Ltd.
(22) Filing Date:	April 18, 2003		3-21-19 Aoi, Naka-ku
(31) Priority Application N	o.: 2002-117382 (P2002-		Nagoya City, Aichi
117382)		(74) Agent:	100065226
(32) Priority Date:	April 19, 2002		Sohta Asahina, Attorney
(33) Priority Country:	Japan (JP)	(74) Agent:	100098257
			Keiji Saki, Attorney
JPO Note: The following it	tem is a registered	(74) Agent:	100117112
trademark:			Fumio Akiyama
Polaroid		(74) Agent:	100117123
			Hiro Tanaka, Attorney
		(72) Inventor:	Naoyoshi Yamamoto
			c/o Menicon Research Institute
			5-1-10 Takamoridai
			Kasugai City, Aichi
			(continued on last page)

(54) [Title of the Invention] Method of Detecting Microorganisms

(57) [Abstract]

[Problem] Provide a method of detecting microorganisms included in a fluid quickly and with high sensitivity. Means for Solving the Problem] In a method of detecting microorganisms, a method of detecting microorganisms comprising the steps of: (1) passing a fluid using a membrane; (2) immersing the membrane in a liquid culture medium and cultivating microorganisms captured in the membrane; (3) concentrating the culture; (4) extracting the microorganism's DNA from the concentrated culture; (5) carrying out PCR using the extracted DNA as a genetic template; and (6) detecting the PCR product obtained above.

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開委号 特關2004-200

(P2004-200A) (43) 公開日 平成16年1月8日 (2004.1.8)

(51) Int.C1. ⁷	FI		テーマコード(参考)
C 1 2 Q 1/68	C12Q 1/68	A A	4 B O 2 4
C 1 2 Q 1/04	C12Q 1/04	ZNA	48063
// C 1 2 N 15/00	C 1.2 N 15/0	Δ.	

		審査請求、	未請求	請求項	の数	12 O	L	全 31	頁)
(21) 出願番号 (22) 出願番号 (22) 出版 (31) 優先権主張番号 (32) 優先権主張団 (特許庁注:以下の・ ポラロイド	特別2003-114435 (P2003-114435) 平成15年4月18日 (2003.4.18) 特別2002-117382 (P2002-117382) 平成14年4月19日 (2002.4.19) 日本国 (JP) めは登録機構)	(71) 出願人 (74) 代理人 (74) 代理人 (74) 代理人 (74) 代理人	000138 株式会 爱知県 100065 弁理士 100098 弁理士 100117 弁理士	082 社メニニ 226 朝日 257 佐木 112 秋山 123 田中	コン 市中区 奈 奈 卒二 文男	· 英3丁 · 太 :-			
		(72) 発明者		直音 春日井7 社メニ:		合研究	所内		
							最終]	質に続	۲.

(54) 【発明の名称】微生物の検出方法

(57)【要約】

【課題】流体に含まれる微生物を迅速かつ高感度に検出する方法を提供すること。

【解決手段】微生物の検出方法であって、(1) 過膜を用いて流体を 過する工程、(2) 過膜を液体培地に浸漬し、該 過膜に補捉された微生物を培養する工程、(3)培 養物を濃縮する工程、(4)濃縮培養物から微生物のDNAを抽出する工程、(5)抽出 したDNAを鋳型としてPCRを実施する工程、および(6)得られたPCR産物を検出 する工程を含む微生物の検用方法。

【撰状図】

なし

```
【特許請求の範囲】
【請求項1】
微生物の検出方法であって、
(1)
    過膜を用いて液体を 過する工程、
(2)
    過膜を液体培地に浸渍し、該 過膜に捕捉された微生物を培養する工程、
(3) 培養物を濃縮する工程、
(4) 濃縮培養物から微生物のDNAを抽出する工程、
(5) 抽出したDNAを鋳型としてPCRを実施する工程、および
(6) 得られたPCR産物を検出する工程
を含む微生物の検出方法。
                                            10
【請求項2】
前記工程(1)ののち、得られた 過膜をリンスする工程を含む請求項1記載の方法。
【請求項3】
前記工程(2)における培養時間が、5時間から24時間である請求項1または2記載の
方法。
【請求項4】
前記微生物が真菌または細菌である請求項1、2または3記載の方法。
【請求項5】
前記 過膜の孔径が0.2~0.45 μmである請求項1、2、3 または4記載の方法。
【請求項6】
                                            20
前記工程(5)におけるPCRが、それぞれ配列番号1および配列番号2に示される塩基
配列からなる2種類のプライマーを用いて実施される請求項1、2、3、4または5記載
の方法。
【請求項7】
前記工程(5)におけるPCRが、それぞれ配列番号4および配列番号5に示される塩基
配列からなる2種類のプライマー、またはそれぞれ配列番号4および配列番号6に示され
る塩基配列からなる2種類のプライマーを用いて実施される請求項1、2、3、4または
5記載の方法。
【請求項8】
前記工程(6)における検出が、アガロースケルを用いる電気泳動またはハイブリダイゼ
ーションアッセイにより実施される請求項1、2、3、4、5、6または7記載の方法。
【請求項9】
前記流体が気体または液体である請求項1、2、8、4、5、6、7または8記載の方法
前記液体が組織もしくは組織等価物の浸渍液、膨器の浸渍液または血液である請求項9記
載の方法。
【請求項11】
前記組織等価物が培養皮膚または培養角膜である請求項10記載の方法。
【請求項12】
                                            40
前記培養皮膚が培養表皮、培養真皮または複合培養皮膚である請求項11記載の方法。
【発明の詳細な説明】
[0001]
【発明の属する技術分野】
本祭明は、 物生物の検用方法に関する。
[0002]
【従来の技術】
近年、組織工学の急速な進歩により、培養皮膚などの生細胞を利用した製品が開発されて
いる。そのような製品においては、構成する細胞の安全性はもちろんのこと、微生物の汚
```

- 染がないという確証が要求される。培養皮膚などの生細胞を利用した製品は最終滅菌がで

きないため、製造工程において微生物が退入しないよう充分に注意を払う必要がある。また、最終製品の無菌性も保証することが必要となる場合がある。

[0008]

相養皮膚は、やけどを負った患者などから採取した少量の細胞を培養することによって製造され、細胞を採取した患者本人に移植される(自家培養皮膚移植)が、または他人に移植される(自家培養皮膚移植)が、または他人に移植される(自家培養皮膚移植)が、または他人に移植される(同種培養皮膚移植)。このため、採取した細胞が真菌・細菌またはウイルへの低減していないことを確認する反要がある。とくに、カンジゲ・アルビカンス(Cへの、カンジによるには、月底疾患患者が高半でした。となっている。また、シュードモナス・エルジノの高率で(PSCも止めのMOONAS ACP による経済菌症は、抵抗力の低下した有主に目和見避染を促し、皮膚の化譲、尿粉盛染、呼吸器酸染、取血症の原因となり、痰内感染を促こしやすいという関極を有する。

[0004]

古くかちの真菌の検出方法としては、臨床検体を、たとえばペトリ皿上で培養し、臨床検体に含まれる真菌を増殖させて、形成された真菌のコロニーを検出する方法が行なわれてきた。しかしながら、とくに真菌は増殖が遅いため、コロニー形成まで長時間を受した。このため、培養皮膚を患者へ適用する前に検出結果が得られないという不具合が生りた。 【0005〕

医療用具GMPにおける細菌・真菌否定試験としては、サンプルを 過した 過限を7~14日間培養し、培養液が濁っていないごとを目視で確認するという方法が一般的に採用されている。しかしながら、この方法による培養皮膚の無菌試験の場合でもやはり、培養皮膚を患者へ適用する前に試験結果を得ることができない。
【0006】

そのほか、真菌の抗原を免疫学的に検出する方法、真菌の菌体成分または代謝産物を生化学的に検出する方法などがあるが、いずれも検出超度が低く、多くの時間を要する方法である。

[0007]

、政験・報告神るまでに長います。 は物に検出するするに大いない。 は物に検出するするは、対している。具体的には、真面の特定の遺伝子配列と外端をは、技術ないない。 はかしてで、は大いなないない。 を持ている。 はかっている。 はないる。 はない。 はないる。 はないる。 はないる。 はない。 はないる。 はないる。

[0008]

PCRを用いるそのほかの真菌検出方法についても、検出起度は充分ではない。また、培養皮膚などの組織等価物の浸渍液をサンプルとした真菌の検出方法については、まったく 開示されていなかった。

[0009]

マちに、細菌の思避検出法としては、培地の炭素原として^{1 4} Cで機器したプドウ糖を用 い、代謝により産生されるCO₂ を検出する方法も知られている(非特許文献 1)。しか しながら、該方法では真菌と細菌を区別して検出することができないという問題点があっ

20

40

50

た。また、生細胞を含有する製品(たとえば組織等価物)に関しては、生細胞自体が CO_2 を産生するため、 該方法を適用することができない。

[0010]

したがって、組織または組織等価物、とくに培養皮膚において有用な、真菌および細菌な とも含む微生物の検出方法が望まれていた。

[0011]

[0012]

【特許文献1】

特開平8-89254号公報

【非特許文献1】

社団法人日本空気清浄協会編、「クリーンルーム環境の施工と維持管理」、第1限、〔株)オーム社、2000年7月20日、P.65~75

【非特許文献 2】

日本葉局方解説書編集委員会編、「第14改正 日本葉局方解説書」、東京 川書店、平成13年6月27日、P. F-140~162

【非特許文献3】

佐藤健二ら編、「滅菌済み医療用具GMP・パリデーション入門講座」、財団法人 医療 30 機器センター、平成14年2月21日、P・87~107

[0018]

【発明が解決しようとする課題】

前記叙来技術の問題点に鑑み、本発明は、迅速かつ高麗度に衆生物を検出する方法を提供することを目的とする。とくに、本発明は、組職または組職等価物の浸渍液などの液体に含まれる衆生物を迅速かつ高麗度に検出する方法を提供することを目的とする。そらに本発明は、気体に含まれる衆生物を迅速かつ高麗度に検出する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供する方法を提供することを目的とする。

[0014]

【課題を解決するための手段】

数生物を迅速かつ高盛度に検出する方法について研究を重ねた結果、組織または組織等価物の浸渍液などの液体の 過頭による 過、該 過頭を用いる前培養およびPCRを組み合わせることにより、液体に含まれる微生物が迅速かつ高感度に検出すれることを見出し た。さらに、液体だけでなく気体に含まれる微生物をも迅速かつ高感度に検出することを見出し 見出し、本発明を完成するに至った。

[0015]

すなわち本発明は、微生物の検出方法であって、

- (1) 過膜を用いて液体を 過する工程、
- (2) 過膜を液体培地に浸漬し、該 過膜に捕捉された微生物を培養する工程、

50

- (3) 培養物を濃縮する工程、
- (4) 濃縮培養物から微生物のDNAを抽出する工程、
- (5) 抽出したDNAを鋳型としてPCRを実施する工程、および
- (6) 得られたPCR産物を検出する工程
- を含む微生物の検出方法に関する。
- [0016]
- 【発明の実施の形態】
- 以下に本発明をより詳細に説明する。
- [0017]

本明囲書において、「 過」とは、液体または気体を 過機などの多孔質の物質に通すこ 10 とを意味する。 【0018】

本明細書における用語「流体」は、液体または気体を意味する。

[0019]

本明翻書における用語「液体」は、楔生物を含む可能性のある液体を意味し、 たとえば、 組織もしく は粗磁 価物の浸渍液、 服器の浸渍液または血液などが学げられるが、 ごれら に映定されるものではない。

[0020]

本明細書におけて用語「組織」は、生体から摘出された各種組織を葉味する。組織の例としては、たとえば、皮膚、角膜、軟骨、脂肪組織、筋肉、血管、神経、羊膜、胎盤または リンパ節などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0021]

本明細書における用語「組織等価物」は、生きた細胞を含有する構造物、または生きた細胞が生体地合性材料に組み込まれた構造物として定数される。組織等価物の例としては、たとえば、生細胞と生体高分子または生細胞のみからなる培養皮膚、培養角膜、培養軟骨、培養所属、培養内属な、培養軟件経、培養・服または培養内耳などがあり、生きた細胞を含有する構造物である限りこれらに限定されるものではない。

[0022]

前記場長皮膚には、培養表皮、培養有皮あよび複合培養皮膚な学が含まれる。培養表皮とは、たとえば、ケラチノサイトなどの 乳動物の表皮がら得た表皮細胞を培養(増立せしまたとにより製造する表皮細胞シート、または乳酸、ボリグリコール酸、フィブリファイチン(2000)、1000 と 1000 と 1000

[0028]

前記培養角膜とは、たととなば、 乳類の角膜から得られた角膜上皮細胞、実質細胞あよひ/または内皮細胞を培養し増殖させて3でとにより製造したシート状の構造物、またむコラーケン、キチン、キトザン、コンドロイチン体酸、セアルロン酸、ラミニン、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、フィプリン、ゼラチンなどの生体高分子材料、および/または合成部分子であるポリウレタン、ポリスチレン、ポリアクリレートなどの細胞接着性の良い非生分解性の合成高分子材料に 乳類の角膜がも得た角膜上皮細胞、実質細胞および/または内皮細胞などでを組み込んだ様性物である。

[0024]

前記培養軟骨とは、周知の方法により製造される、細胞または細胞が基材に組み込まれた

20

50

構造物がらなる人工軟骨である。培養軟骨としては、たとえば、キトサン、コラーゲンおよび/またはリン酸カルシウムなどの生体連合性材料がらなる三次元構造の担体に、軟骨細胞がよび/または間葉系幹細胞などを超み込むことにより製造された構造物を学げることができる。

[0025]

本明細書における用語「組織または組織等価物の浸漬液」は、(i) 思考から組織片を採取してから組織または組織等価物供給機関(たどえばメーカー)へ輸送される際に使用された液体、(iii) 的記組織等価物の製造工程で使用された液体、または(iii) 製造された組織等価物を保存するために使用された液体などを含む。

[0026]

「患者から組織片を採取してから組織または組織等価物供給機関へ輸送される際に使用された液体」は、採取した組織片を目的地に輸送する間、設組織片を浸満した液体である原リとくに限定されるものではない。「患者から組織片を採取してから組織または組織を関切、輸送される際に使用された液体」としては、たとえば、 乳動物から採取した皮膚を保存する際に用いた液体または皮膚を緩衝液でリンスした後に回収される液体などが含まれる。

【0027】 「知締無無物の

「組織等価物の製造工程で使用された液体」は、組織等価物の製造中に組織等価物で対して添加され回収される液体であるみずり、とくに限定されるものではなけ。「組織等価物の製造工程で使用された液体」は、たとえば、 乳動物から採取した細胞を経衝液でリンスした後に回収される液体である。さらに、組織等価物を構成する細胞を増慢した後に得られる地質上清、細胞を分散させるためのトリアシン処理を実施した後に回収される液体および組織等価物の増慢増加を交換する際に回収される液体などもまた、組織等価物の製造工程で使用された液体に含まれる。

[0028]

「製造された組織等価物の保存のために使用された液体」は、完成から実際に適用されるまでの間に組織等価物に添加された後に回収される液体であるがぎり、とくに限定されない。

[0029]

「組織または組織等価物の浸渍液」に使用し得るものの具体例としては、ゲルペッコ改変イーグル基本培地(DMEM)、リン酸緩衝液、リンガーーロック液、タイーアルで、アール液、ハンクス液、ロック液、イーグルの最小処項地景液、ハム(HaLm)の合成培養液下12、GFeen培養液、イ本だッツ(Leig〇VitE)のLー15 培養液、ならびに無血清培養液MCDB163、MCDE151、MCDE104、MCDB105 MCDB105 M

本明細書における用語「臓器」は、生体から矯出された各種臓器を意味する。臓器の例としては、たとえば、肝臓、すい臓、腎臓または心臓などが学げられるが、これらに限定されるものではない。

[0031]

本明細書における用語「臓器の浸渍液」は、臓器移植などの際、摘出された臓器を病院間で輸送する場合に一時的に臓器を浸渍、保存するために使用された液体などを含む。

[0032]

「臓器の浸漬液」に使用し得るものの具体例としては、DMEM、リン酸緩衝液、リンガ

20

- 液、リンガー - ロック液、タイロード液、アール液、ハンクス液、ロック液、イーグルの最小底須焙養液、八ムの合成培養液 - 12、G F e e e n 培養液、レイボビッツのL - 1 5 培養液、ならびた無油増養液M C D B 1 6 3、M C D B 1 5 1、M C D B 1 6 1、M C D B 1 8 1、M C D B 1 0 5 および M C D B 1 0 5 から M C D B 1 0 5

[00331

すらに、細胞を除去して11 なり採取された血液やのもの、みよび血液から細胞を除去した液体成分なども、本発明の微生物の検出方法を用いて微生物汚染を検出することができる。血液から細胞を除去した液体成分としては、血清または血 などが参げられる。血清は、たとえば、乾燥注射器を用いて採取した血液を放置し、血球といくつかの血液凝固因子(フィブリノーグンまたはプロトロンピンなど)を含む血解を血液から取り除くことによって得られる。血 は、たとえば、採取された血液に血液凝固阻止剤を流力し、誤血液を進患することにより沈殿した血球を血液から取り除くことによって得られる。

[0034]

本明細書における用語「気体」は、微生物を含む可能性のある気体を意味し、たとえば、 少なくとも酸素を含む空気が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0035】

本明細書における用語「蜘生物」は、たとえば、組織もしくは組織等価物の使用前および使用中、または臓器を摘出する際においてその汚染の原因となる真菌および/または聴菌などを含む。

[0036]

[0037]

[0038]

本発明の検出方法では、検出結果の信頼性を高めるために、 過対象が液体の場合には、 液体全体をサンプルとして用いる。対象の液体をすべて 過腰を用いて 過することによ

20

50

り、設液体に含まれる效生物を調収する。 処対象が気体である場合には、 過度をエア サンアラーに適用し、エアーサンアラーによって気体を吸引するごとにより、波気体に含 まれる效生物を測設する。

[0039]

本明細書において「エアサンプラー」とは、空気中の検生物を 地膜に衝突させることによって検生物を選起し得る疾産である限り、とくに反定されるものではない。たとえば、来天地地を検生物が衝突するようにセットされたエアーサンプラーなどを使用することができる。 寒天地地がセットされたエアーサンプラーを使用する場合には、該寒天地地に地腫を載せ、エアーサンプラーによって気体を吸引することによい、該気様に含まれる機能を制促することがある。 寒天地地に 地膜を載せることがあるため、寒天地地に 地膜を載せると、 地膜は湿った状態になる。 乾燥状態の 地膜を使用した場合、静電気の影響により微生物を 地膜上に定量的に調果できない可能性があるため、湿った状態の 地膜を使用することが分ましい。 【0040】

本発明において、 過に使用する 過酸としては、 過度の孔径かり. 2 μm~0. 45 μm~3 aでとか好ましい。 過酸の孔径か0. 2 μm 米猫の場合には、目めとする 微生物 外の a 胞間に残存し、 過度の孔径 b まってす 核 に まる。 過度の孔径 b まってす 核 に まる。 過度の孔径 b まってす 核 に まる。 過度の B まりを防ぐために、 5 に 孔径 c 大きに 1 を まん 5 など、目前まりを防ぐために、 7 ちに 1 を まん 5 など、 1 は B まりを 5 でまた 1 を まん 5 など、 1 は B まりを 5 で また、 液体 に 細胞の 残骸 が 多く 含まれる など、 目前まりを 5 で す 可能 を かる 7 液体 と かる 1 で は 5 で まん 1 で また 2 など、 1 は 5 と など、 1 は 5 と など、 1 で は 5 で また 5 で は 5 で など、 1 で は 5 で また 5 で は 5 で など、 1 で は 5 で は 5 で は 5 で など、 1 で は 5

[0041]

組織または組織等価物の浸漬液などの液体は、微生物の増殖を予防するために抗生物質を 含む場合がある。そのような場合には、浸漬液を 過した後の 過膜に抗生物質が吸着さ れ、続く培養工程に惡影響を与える。したがって、本発明の微生物の検出方法においては 、組織または組織等価類の浸清液などの液体を、過した後、、過應をリンスすることが好 ましい。 過度をリンスすることにより、 過度に吸着した坑生物質を洗い流すことがで き、続く培養工程における微生物の増殖が阻害されないため、より確実に微生物を検出す ることができる。 そのような 過膜のリンスには、 たとえばレシチン、 ポリソルペート 希 釈液(LP希釈液)、プドウ糖・ペプトン液体培地(GP液体培地)、ソイビーン・カセ イン・ゲイシェスト液体培地(SCD液体培地)、チオグリコール酸培地(TG培地)、 サプロー・プドウ糖培地、プドウ糖・ペプトン培地(GP培地)、リン酸緩衝液(PH7 . 2)、リン酸緩衝食塩水液(PH7. 2)、ペプトン・食塩緩衝液(PH7. 0)、な らびに前記培地にまたは前記額衝液にレシチンもしくはポリソルペートを添加した培地ま たは緩衝液などを使用することができる。真繭を検出対象とする場合の 過膜のリンスに は、GP液体培地、SCD液体培地、ポテト・デキストロース液体培地、サプロー・デキ ストロース液体培地、またはこれらの培地にレシチンもしくはポリソルペートを添加した 培地などを使用することが好ましい。細菌を検出対象とする場合の 温膜のリンスには、 SCD液体培地、TG培地、プレインハートインフュージョン液体培地、ニュートリエン ト液体培地、またはこれらの培地にレシチンもしくはポリソルペートを添加した培地など を使用することが好ましい。

[0042]

[0043]

前記培養で使用する培養培地は、少なくとも組織等価物を生体材料として使用する際に問題となる真菌および/または細菌が増殖する培地であればとくに限定されず、当業者によ

り適宜選択され得る。たとえば、真菌あよび細菌を検出対象とする場合は、8 C D 培地またはG P 培地などの培地を用いることができる。真菌のみを検出対象とする場合はG P 液体培地、8 C D 液体培地、サプロー・プドウ糖液体培地、ボテト・デキストロース液体培地 地またはサプロー・デキストロース液体培地を用いることが好ましい。細菌のみを検出対象とする場合は8 C D 液体培地、T G 液体培地、プレイン ハートインフュージョン液体培地またはニュートリエント液体培地を用いることが好ましい。 【0 0 4 4】

[0045]

本発明の概生物の検出方法において、概生物の増養時間は5時間から24時間が好ましく、 11 9時間から24時間がより好ましい。超菌のみを検出対象とする場合は、培養時間を 5時間から24時間とすることが好ましい。真菌を検出の対象とする場合は、培養時間を 8時間から24時間とすることが好ましい。真菌を検出の対象とする場合は、培養時間 がら24時間とすることが好ましい。超菌の場合で5時間未満、真菌の場合で8時 は一般では、検出に充分な程度に

[0046]

本発明の概生物の検出方法において、概生物の培養温度は、 たとえば20~37℃とする でとができる。また、細菌においては培養温度を30~35℃とすることが好ましく、真菌においては培養温度を20~25℃とするのが好ましい。 わかしながら、培養温度は れらに限定されるものではなく、検出対象の概生物に最適な培養温度は当業者により増宜 時守され得る。

[0047]

本祭明の概生物の検出方法におけるPCRには、過常のPCR法を適用することができ、 新型として前述の工程を経て抽出されたDNAを、かつ目的の概生物のDNA配列を検出 し得るプライマーを用いる限り、とくに限定されない。

[0049]

PCRは、二本類DNAの一本類への変性、一本類DNAとプライマーとのアニーリング およびDNAポリメラーゼによる相補性DNAの合成というサイクルの繰り返しである。 アニーリング温度は、通常、プライマーとして使用するオリゴスクレオチドの健康温度(Tm)以下に設定する。Tmを求める式は当業者に公知であり、たとえば以下の式により Tmを算出することができる(細胞工学別冊「尺イオ実験イラストレイテッド」▲8▼本 当に増えるPCR、13~43頁、1996年、(株)秀剤社発行)。

[0050]

Tm(で) = 4 × (%GC) + 2 × (%AT) - 2 n · (%GC) : オリゴスクレオチド中のGC含量(%) (%AT) : オリゴスクレオチド中のAT含量(%) n : オリゴスクレオチドの唇さ

[0051]

50

10

本発明の概生物の検出方法において、PCRは、たとえば真菌と細菌とに分けて実施する でとができる。あるいは、1つのPCR用反応液中に2超以上のプライマー、たとえば目 的の真菌に対するプライマーと目的の細菌に対するプライマーを同時に使用して、PCR を実施してもよい。

[0052]

射起PCRに用いるアライマーの配列は、たとえば、真菌または細菌において保存されており、かつ特異的な遺伝子またはその一部を増幅し得る配列を選択して設計する。真菌または細菌において保存され、かつ特異的な遺伝子としては、ドRNA遺伝子が好ましい。アライマーとして最も連当な配列は、一般的に入手可能なデータペース(たとえば、DDBJ(DNA Data Bank Of JaPan)またはRDP(Ri6OSOM 10 a | Data6のRP Project)に基づく調査により適宜選択することができる。なお、FRNAを増幅するアライマーとしては、以下の各組み合わせが知られている。

[0053]

[0054]

細菌を検出し得るプライマーとしては、5′-GTGCCAGCAGCCGCGTA-3'(配列番号4)からなるプライマー(TSufuo Sasaki, et al. (1996), PDA Journal of Pharmaceutical Sc iences & Technology, 51. 242-247) 25'-ACG TCATCCCCACCTTCCTC-3'(配列番号5) からなるプライマー(Kui Chen. et al. (1989). FEMS Microbiology L 57. 19-24) との組み合わせ、および配列番号4からなるプラ etters. イマーと5' - AGGCCCGGGAACGTATTCAC-3' (配列番号 6) からな るプライマー (前掲Kui Chen, et al.) との組み合わせが知られており 、本発明の検出方法に使用することができる。これらのプライマー配列は、少なくともパ チルス・ズプチルス、ストレプトコッカス・パイオジェン、シュードモナス・エルジノー サ、サルモネラ・チフムリウム、サルモネラ・ポンゴリ、エシェリキア・コリおよびスト レプトコッカス・エピダーミディスの間で100%一致しており、約6776Pまたは約 8766Pの168 アRNA遺伝子断片を増幅することができる。このほか、細菌検出 用のフォワードプライマーとしては 5 ' - AGAGTTTGATCCTGGCTCAG-3'(配列番号7) (P.A. Eden et al.. Int. J. 8yst Bacteriol. 41. 824 (1991): W. G. Weishu ry et al., J. Bacteriol., 173, 697 (1991) : # & D. A. Relman et al., Mol. Microbiol 6. 1801 (1992)), 5'-TCAAAKGAATTGACGGGGG C-3'(配列番号8) (KはdTまたはdGを示す。D. A. Relman et

al., N. Engl. J. Med., 327, 293 (1992) : # A. Relman et al., N. Engl. J. Med. よび D. . 828. 1578 (1990)), 5'-GAGGAAGGTGGGGATGAC GT-3'(配列番号9)(前掲D. A. Relman et al., N. E n9|. J. Med., 323, 1573 (1990) : およびK. Chen et al., FEMS Microbiol. Lett. 48. 19(19 89))などが知られており、細菌検出用のリパースプライマーとしては5′ーGGAC TACCAGGGTATCTAAT-3'(配列番号10)(前掲D. A. Relm an et al., N. En 91. J. Med., 327, 293 (19 92) : およびK. H. Wilson et al. J. Clin. Micr obiol 28. 1942 (1990)) 5 -GGTTACCTTGTTACG ACTT-8'(配列番号11)(前掲P.A. Eden et al.,; 前掲W G. Weisburg et al. :および前掲D. A. Relman e tal.. Mol. Microbiol.. 6. 1801(1992))などが 知られている。

[0055]

[0056]

本発明の成生物の検出方法において、PCRにより増幅されたDNA断片(PCR産物)は、当分野において一般的に実施されている方法によい、検出することができる。PCR産物の検出法としては、たとえなは、アガロースゲルなどを用いる電気活動、PCR産が対する模様プロープを用いるハイプリゲイゼーションアッセイ、またはPCRーELISA法などの本分野における公知の検出法を適用することができる。PCRで増幅されたDNA断片(PCR産物)の塩基配列をDNAシーケンサーで解析することにより、菌種の同定も可能であると考えられる。

[0057]

[0058]

PCR-ELIS人法の場合、たとえば、PCR増幅の際にジゴキシグニン(DIG)で 機構した塩基を取り込ませ、ついでDIGに対する抗体を用いるELISAを行びうこと により、PCR建物を検出することができる。

[0059]

以上のようにしてPCR産物が検出された場合は、組織、組織等価物、臓器、血液または 気体などが概生物に汚染されていることを意味する。

[0060]

以下、実施例により本発明をより具体的に説明するが、本発明はごれら実施例に限定されるものではない。

[0061]

30

【実施例】

以下に記載したGP液体培地、LP希釈液およびSCD液体培地などの試業ならびに試験 管、マイクロチュープ、ピンセットなどの器具はすべて、事前にオートクレープ滅菌(1 2.1 ℃、2.0 分間)した。ジャンボコニカルチュープは、日本ペクトン・ディッキンソン (株)製、カタログ番号FALCON2075を用いた。酢酸カリウムに関しては、実施 例1 において、フルカ (Fluka) 社製、カタログ番号60035、実施例2~4 にお いて、和光純葉工業 (株) 製、カタログ番号166-03545を用いた。イソプロパノ ールおよびエタノールは、それぞれ、和光純葉工業(株)製、カタログ番号166-04 8 3 6 、 および 和光純菜工業 (株) 製、 カタログ番号 0 5 7 - 0 0 4 5 6 を 用いた。 T E (PH8.0)に関しては、実施例1において、ニッポンジーン(株)製、カタログ番号 3 1 6 - 9 0 0 2 5、実施例 2 ~ 4 において、ニッポンジーン (株) 製、カタログ番号 0 0579Jを用いた。 過膜に関しては、実施例1において、孔径0.2μmの 過膜(サルトリウス (株) 製、カタログ番号 1 3 1 0 7 - 4 7 - A C N)、実施例 2 ~ 4 におい て、孔径O. 2 μmの 過膜 (ポール (株) 製、カタログ番号 4 8 0 3)、実施例 5 にお いて、孔径 0. 4 5 μmの 過膜 (サルトリウス (株) 製、カタログ番号 1 3 1 0 6 - 4 7-ACN)、実施例6において、孔径0. 45μmの 過膜(サルトリウス(株)製、 カタログ番号 1 3 1 0 6 - 4 7 - A C N) および孔径 0 . 2 u m の 過膜 (ポール (株) 製、カタログ番号4803)、実施例7において孔径0、22μmの 過膜(ミリポア(株)製、カタログ番号ATSMTTD60)を用いた。フィルターホルダーおよびマニホ ールドは、アドバンテック東洋(株)製、カタログ番号KGS-47TFおよびアドバン テック東洋(株)製、型番KM-3を用いた。ディスポループ(ガンマー滅菌済み)は、 アスワン製、カタログ番号GI-0457-05を用いた。ミリフレックス(正式名:ツ インヘッドMilliflex センサー II吸引 過)およびアダプター (正式名: M FPP アタプター改良型)は、サルザれ、ミリボア(株)製、カタログ番号MXPS2 0015、およびポール(株)製、カタログ番号Y-0705-2を用いた。エアーサン プラーとして、M Air Tミリポアテスター(ミリポア(株)製、カタログ番号AT A8 PLR01)を用い、微細孔サンプリングプレートは、ミリポア(株)製、カタロ グ番号ATAH FADO1を用いた、PCRサーマルサイクラーMPは、宝酒造(株) 製、型名TP3000ヶ用い、ボラロイドカメラは、フナコシ(株)製、型香DS-30 O(M)を用いた。SYBR Greenに関しては、実施例1 および5 において、SY BR Green I (×10000) (宝酒造 (株) 製、コード番号ド0513)、実施 例2~4 および 6 において、 8 Y B R G reen (BMA社製、カタログ番号 5 0 5 1 3) を用いた。

【0062】 実施例1

<菌液の調製>

- (A) 試験管1本に、GP液体培地(アドウ糖、ペプトン液体培地(粉末)(日本製業(株)製、カタログ番号397-00225)28.59/超越次11)10m1を分注した。つぎに、該GP液体培地にカンジゲ・アルピカンス(財団法人発酵研究所における受託番号IFO 1594菌株)のコロニー1個を接種し、ピペッティングにより菌体を充分に分散させた。この菌板を、室温(約25)で718時間培養した。
- [0063]
- (B) 試験管10本に、GP液体培地を9mlずっ分注した。GP液体培地を分注した 試験管の1本に、マイクロでペットを用いて前記(A)で調製した菌液1mlを添加して 混で得るまで希釈を譲製した。チップを交換し、以後同様にして、10¹⁰倍希釈菌 液を得るまで希釈を繰り返した。从下、実施例1にあいては、10⁶~10¹⁰倍希釈菌 液を使用した。

[0064]

(C) 容量225mlのジャンポコニカルチュープ6本されぞれに、ウシ胎児血清(JRHパイオサイエンシーズ社(JRH BioSciences. Inc.)製)を3

% 含有するG reen 始地(G reen + 3 % FB8)150 m | を入れ、さちに、ストレアトマイシン、ペニシリンおよびアンホテリシンB がちなる抗生物質(ライフテックオリエンタル(株)製、カタログ番号152 40 - 096、最終濃度:ストレアトマイシン100 μ 2 / m | 、ペニシリン 100 単位/m | 、アンホテリシンB 0.25 μ 2 / m |)1.5 m | を各チュープに添加し、混合した。ついつ、前記(B)で調製した10°~10°倍析収益減をせれずれ1.0 m | ずつ添加し、混合した。なお、希釈菌液のかわりにG P液体培地1.0m | を添加したものを、ネガティブコントロールとした。[0065]

<菌液の 過>

[0066]

く 温騰のリンスン LP 新釈液(LP 新釈液「タイゴ」(日本製薬(株)製、カタログ番号 3 9 7 - 0 0 2 8 1)2 本/超易水2 1、最終濃度:ポリペプトン 1 9 / 1、レシチン 0. 7 9 / 1、 ポリソルペート 8 0 2 0 9 / 1、PH 7. 0 ~ 7. 4)50 m | をファネルに添加し、 ついで吸引 過するごとにより、ファネルの内壁をリンスした。同様のリンスをさらに2 回縁り返した。

[0067]

< 過膜に補捉された菌体の培養>

[0068]

<菌体の回収>

- 晩培養した後、ピンセットによりGP液体培地から 過膜を無菌的に除去した。GP液体培地を達成し(2000字、10分間)、上清を静かに除去した。沈殿を1、0mlのPBS(一)に懸濁し、懸濁液をマイクロチュープで移した。マイクロチュープを4ピマ連ルし(15000字、10分間)、上清を静かに除去した。

[0069]

<PCR用の鋳型の網製>

マイクロチュープに浮解液(100mM トリス・HCI(PH7. 5)、30mM EDTA・2NA、0. 5 %(重量/容量)8D8)を100klずっ添加し、前を要 別した。ホルテックスミキサーにより商体を5 秒間度 し、ついで、100でで15分間 インキュペーションした。各マイクロチュープに2. 5 Mの酢酸カリウム溶液100 0 μ ー 下添加、退合したのち、氷上で60分間インキュペーションした。各マイクロテュープを4 に で 退心し(12000 PPm、5 分間)、上清を除出いマイクロチュープを 4 に 下途ルし(1200 0 ア Pm、5 分間)、上清を除去した。モイクロチューアを 1 返合したので、10分間)、静かに上清を除去した。ついで、9 9 % エタリール 0.5 mlを添加し、退合したのち、4 ℃で速速して(1500 PPm、10分間)上清を除去した。沈殿物で70 % エタリール 0.5 mlを添加し、退合したのち、インで速心し、1500 0 ア ア m、10分間)上清を除去した。沈殿物で70 % エタリール 0.5 mlを添加し、退合したのち、イータオル上で軽く乾燥させたのち、50 4 目の下E(PH8.0)を添加し、DNAを溶解した。

[0070]

< P C R >

反応退合液 5 0 4 1 7 8 0 . 2 m 1 の P C R チュープ に調製し、 氷上で保持した。 反応退合液の組成は、 5 4 1 の (1 0 ×) P C R 緩衝液 (T a 9 ポリメラーゼの付属品)、 4 4 1

[0071]

P C R サーマルサイクラーMPに名 P C R F ュープをセットし、つずのプログラムで P C R を実施した。本実施例において、P C R は、9 5 ℃で5 分間インキュペーションし、ついず9 5 ℃で4 4 5 秒間、5 6 ℃で1 分間あなひ7 2 ℃で2 分間を1 サイクルとしてこれを8 0 サイクル行ない、さらに7 2 ℃で1 0 分間インキュペーションすることで実施した。アニーリング温度は、前述の式により募出したプライマーの舵解温度を参考にして設定した。

[0072]

<アポロース電気泳動>

泳動パッファー(1×TAE) を、つぎのようにして調製した。9. 89のトリス・HC |(PH8.0)、1. 489のEDTAおよび2. 28m |の酢酸を超純水1900m |に溶解した。1NのNa.0Hで溶液をPH8.1に調整したのち、さちに超純水を加えて2000m | とした。

[0078]

刑記PCR産物50μ I に10μ I のローディングパッファー(プロモフェノールアルー0.25% (重量/容量)、グリセロール25% (容量/容量)、 短純水)を加えて退合した。ついで、これちのサンアル20μ I をアポロースゲル (アガロース8 (ニッポンジーン(株)製、カタログ番号312−01193)1.29 / 1×TAE 100m I)にローディングし、100 Vで25分間、電気法動を実施した。

[0074]

<PCR産物の染色>

100m | の1×TAEにSYBR G P e e n I (×10000) を 10μ | 加え、染色液を調製した。電気泳動後のアかロースケルを染色液に浸渍し、暗示っ 2 時間静産 2π せた。ついっ、アがロースゲルに IV (3π) を照射し、ポラロイドカメラを用いて写真を撮影した。

[0075]

PCR産物の染色の結果、10⁶倍希駅菌液および10⁷倍希駅菌液がちカンジタ・アル ピカンス IFO 1594菌株のDNAが検出された。以下の試験例に記載のように、 10⁷倍条取商液中の生商数は1個アあった。

[0076]

試験例1

実施例1の歯液の調製(B)において調製した希釈蘭液中の生菌数を、以下の退駅法により測定した。すなわち、前記10 ⁵ ~10 ¹⁰ 倍希駅薔漬1m | を直径90 mmシャーレに分注した(n=2)。各シャーレに、オートクレープ後4 ちに保持していたサプロー・ブドウ糖寒天培地(サプロー・ブドウ糖寒天培地(大阪大田・ブリカ・ガリンので番号890~01011)82.59/超絡水500ml)を15mlずつ分注して、超がに捜し、寒天が固化するまで静電した。寒天が固化したのち、各シャーレを樹電して25℃のインキュペータ内で培養した。培養が54日後および5日後に、形成されたコロニー数を目視で計測した。

[0077]

測定の結果、10⁷ 倍 希釈 菌液 に含まれるカンジゲ・アルピカンス IFO 1594菌 株は1個であった。

[0078]

50

実施例2

<菌液の調製>

(A) カンジダ・アルピカンス IFO 1594 南株のコロニー1個を採取し、サプ ロー・プドウ糖寒天培地(試験例1と同様に作製)に塗抹し、30℃で24時間培養した

[0079]

(B) 試験管10本に、GP液体培地を9mlずっ分注した。GP液体培地を分注した 試験管の1本に、前記(A)で培養したコロニーをディスポループ2ループ分を接種し、 10mlドペットプ萌を懸濁して10倍希釈液を調製した。得られた蔥液1mlを、GP 液体培地を分注した試験管の1本にマイクロピペットを用いて添加して退合し、10~倍 希釈波を調製した。チップを交換し、以後同様にして、108倍希釈菌液を得るまで希釈 支繰り返した。以下、実施例2においては10⁵~10⁸倍希釈菌液を使用した。

[0080]

(C) 容量225mlのジャンポコニカルチュープ1本に、180mlのGP培地を入 れ、すらに、50m9/m1のケンタマイシン(インピトロジェン(株)製、カタログ番 号15750-060) および25049/m I のアンホテリシンB (インピトロジェン (株) 製、カタログ番号15290-018) をそれぞれ900以1を添加し、混合した

[0081]

<菌液の 過>

ミリフレックスにアダプターをセットし、ついで孔径 O. 2 μmの 過膜を萎着したファ オルをアダプターにセットした。つぎに、25mlピペットを用いて前記(C)で調製し たGP液体培地30mlおよび(B)で調製した10⁵倍希釈菌液1.0mlをされざれ ファネルに入れて退合し、吸引 過した。10g~10g倍希釈菌液についても、同様に 操作を行なった。なお、希釈薗波のかわりにGP液体培地を1.0ml添加したものを、 **ネガティプコントロールとした。**

[0082]

< 過膜のリンス>

LP希釈液(実施例1と同様に作製)50mlをファネルに添加し、ついで吸引 過する ことにより、ファネルの内壁をリンスした。同様のリンスをさらに?回繰り返した。 [8800]

< 過順に捕捉された南体の培養>

吸引 過後、ピンセットで 過願を取りだし、25mlのGP液体培地を入れた50ml 遠沈管に 過度を浸漬し、ついで室温(25℃)で20時間、振とう培養を実施した。 [0084]

<菌体の回収>

培養後、ピンセットによりGP液体培地から 過膜を無菌的に除去した。GP液体培地を 遠心し (1 3 1 0 9 、 1 0 分間) 、上清を静かに除去した。沈殿を 1 . 0 m l の P B S (一)に懸濁し、懸濁液をマイクロチューブに移した。マイクロチューブを4℃で遠心し(16100分、10分間)、上消を静かに除去した。

[0085]

< P C R 用の鋳型の調製>

PCR用の鋳型の調製は、実施例1の<菌体の回収>において回収された菌体の代わりに 、実施例2の<菌体の回収>において回収された菌体を使用するほかは、実施例1の<P CP用の鋳型の調製>X同様に行なった。

[0086]

< PCR >

PCRは、実施例1の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAの代わり に、実施例2の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAを使用するほか は、実施例1の<PCR>と同様の条件で行なった。

30

40

20

[0087]

<アガロース電気泳動>

アガロース電気泳動は、実施例1の<PCR>において増幅されたPCR産物の代わりに、実施例2の<PCRこのいて増幅されたPCR産物を使用するほかは、実施例1の<アガロース電気泳動>その機に行なった。

[0088]

<PCR産物の染色>

100m | の1×TAEにSYBR GPEenを104 | 加え、染色液を調製した。電 気流動後のアがロースゲルを染色液に浸渍し、暗頭で2時間静産させた。ついで、アがロ - スゲルにUV (入=254 nm)を限射し、ボラロイドカメラを用いて写真を撮影した

[0089]

PCR産物の染色の結果、10⁵倍、10⁶倍および10⁷倍希釈菌液がドカンジダ・アルピカンス IFO 1594菌株のDNAが検出された。

[0090]

試験例2

実施例2の箇限の訓製(B)において訓製した希釈蘭液中の生菌数を、以下の退駅法により測定した。すなわち、前記10°〜10°倍希釈蘭液1m1を直径90mmシャーレに分注した(10°倍よ、10°倍赤駅 歯液に関してはm=4)。各シャーレに、オートクレープ後50℃に保持していたサプロ・ファけ線末分増の実施例、実施例1と日後に作製)を14m1ずつ分注して、種かに使し、寒天が図化するまで静電した。寒天が図化したのち、各シャーレを制電して25℃のインキュペーク内では受した。均慢が54日後あよび5日後に、形成されたコロニー数を目標で計測した。

[0091]

測定の結果、 10^5 倍、 10^8 倍およひ 10^7 倍系釈菌液に含まれる生菌数は、 せれぞれ、 1110 個、 9.5 0 個あよひ 2.5 個であった。

[0092]

実施例 3

<菌液の調製>

(A) サッカロマイセス・セレビシエ(8 a c c k a r o m y c e s c e r e v i s i a e) (アメリカンタイアカルチャーコレクション(A m e r i c a n T y r P e C u l t u r e C o l l e c t i c n) における実践番号 A T c c タ 7 6 8 菌来)のコロニー 1 個を採取し、サプロ・・プドウ糖来天培地(試験例 1 と同様に作製)に連抹し、

3 2 ℃で 2 4 時間培養した。

[0098]

(B) 試験管10本に、GP液体指煙を9m|ずつか注した。GP液体増地を分注した試験管の1本に、前記(A) つ坊費したコロニーをディスポループ 2ループ分を接種し、10m|ビペットで歯を懸濁して10倍新収液を調製した。得られた歯液1m|を、GP液体増地を分注した試験管の1本にマイクロビペットを用いて添加して退合し、10⁸倍新収液を調製した。チップを交換し、収後同様にして、10⁸倍新収菌液を使用るまで新収を維り返した、以下、実施例3においては10⁴~10⁸倍稀収菌液を使用した。

[0094]

(C) 容量225mlのジャンホコニカルチュープ1本に、180mlのGP培地を入れ、さらに、50m分/mlのゲンタマイシン(インピトロジェン(株)製、カタロプを 915750-060) および250μ分/mlのアンホテリシンB(インピトロジェン (株)製、カタログ番号15290-018)を されぞれ900μ1を添加し、混合した

【0095】

50

[0096]

< 過膜のリンス>

ポリソルペート加洗浄液「ゲイゴ」(日本製業(株)製、カタログ番号 8 9 5 - 0 1 5 6 1) 約 1 0 0 m l モデカンテーションでファネルに添加し、ついで吸引 過することにより、ファネルの内壁をリンスした。同様の操作をさらに2回難り返し、合計300 m l の洗浄液で 過級をリンスした。

[0097]

< 過膜に補捉された菌体の培養>

吸引 爆後、ピンセットで 過度を取りだし、30mlのGP液体培地を入れた50ml 遠沈管に 過膜を浸漬し、ついで室温(25℃)で20時間、振とう培養を実施した。

【0098】 <南体の回収>

【0099】 < PCR用の鋳型の細製>

PCR用の鋳型の調製は、実施例1の<菌体の回収>において回収された菌体の代わりに、実施例3の<菌体の回収>において回収された菌体を使用するほかは、実施例1の<PCR用の鋳型の調製>と同様に行なった。

[0100]

< P C R >

PCRは、実施例1の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAの代わりに、実施例3の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAを使用するほかは、実施例1の<PCR>と同様の条件で行なった。

【 0 1 0 1 】 <アガロース電気泳動>

アガロース電気泳動は、実施例1の<PCR>において増幅されたPCR産物の代わりに、実施例3の<PCRにおいて増幅されたPCR産物を使用するほかは、実施例1の<アガロース電気泳動>と回径に行なった。

[0102]

<PCR産物の染色>

100m | の1×TAEにSYBR Greenを10u | 加え、染色液を誤製した。 電 気泳動後のアガロースゲルを染色液に浸漬し、暗所で2時間静電させた。つい7・アガロ ースゲルにUV (入=254nm)を限制し、ボラロイドカメラを用いて写真を撮影した

[0103]

P C R 産物の染色の結果、10⁴倍、10⁵倍、10⁸倍および10⁷倍系駅薗液からサッカロマイセス・セレビシエ A T C C 9 7 6 3 菌株のD N A が検出された。10⁸倍系駅 茵液からはサッカロマイセス・セレビシエ A T C C 9 7 6 3 菌株のD N A は検出されなかった。

[0104]

試験例3

[0105]

測定の結果、10⁴ 倍、10⁵ 倍、10⁸ 倍およひ10⁷ 信希釈蘭液に含まれる生菌数は、されでれ、100個以上、42、3個、2、3個および0、3個であった。10⁸ 倍希釈菌液に関しては、コロニーは検出されなかった。

[0106]

実施例4

<菌液の調製>

(A) 試験管1 本に、GP液体培地(実施例1と同様に作製)10mlを分注した。つ ぎに、該GP液体地地にアスペルギルス・フミガタス(財団法人発酵研究所にあける受託 等号1FO 33022間株)の配子および菌子をディスポループ1ループかを挟種し、 GP液体供地に懸濁した。この前海ケ、25℃で20時間排登した。

[0107]

(B) 試験管5本に、GP液体増地を9mlずつか注した。GP液体増地を分注した試験管の1本に、5mlピペットを用いて前記(A)で調製した菌液1mlを添加して退合し、10倍新取液を調製した。 とペットを交換し、以後同様にして、10⁸倍系配菌液を得るまで新駅を繰り返した。 以下、実施例4においては前記(A)で調製した菌液(原液)~10⁸倍系取菌液を使用した。

[0108]

<薗液の 過>

[0109]

< 過膜のリンス>

実施例4においては抗生物質を使用しなかったので、ファネルの内壁をリンスしなかった

[0110]

< 帰膜に捕捉すれた菌体の培養>

吸引 過後、ピンセットで 過膜を取りだし、30mlのGP液体培地を入れた50ml 建沈管に 過膜を浸漬し、ついで27℃で20時間、振とう培養を実施した。

[0111]

<菌体の回収>

培養後、ピンセットによりGP液体培地から 遍願を無菌的に除去した。GP液体培地を進心し(13103、10分間)、上消を静かに除去した。沈殿を1.0mlのPBS())に緊濁し、緊濁液をマイクロチュープに移した。マイクロチュープを4℃で違心し(161009、10分間)、上消を静かに除去した。

[0112]

<PCR用の鋳型の調製>

PCR用の鋳型の調製は、実施例1の<菌体の回収>におりて回収された菌体の代わりに、実施例4の<菌体の回収>におりて回収された菌体を使用するほかは、実施例1の<P

50

CR用の鋳型の調製>と同様に行なった。

[0113]

< P C R >

PCRは、実施例 1の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAの代わり に、実施例 4の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAを使用するほか は、実施例 1の<PCR>と同様の条件で行なった。

[0114]

<アガロース電気泳動>

アガロース電気泳動は、実施例1の<PCR>において増幅されたPCR産物の代わりに、実施例4の<PCR>において増幅されたPCR産物を使用するほかは、実施例1の<アガロース電気泳動>と同様に行なった。

[0115]

<PCR産物の染色>

100 M | の1×TAEにSYBR Greenを104 | 加え、染色液を調製した。電 気流動後のアガロースケルを染色液に浸漬し、暗肝で2時間静置させた。ついで、アガロ ースゲルにUV (λ=254 n m)を照射し、ボラロイドカメラを用いて写真を撮影した。

[0116]

PCR産物の染色の結果、 1 倍、 1 0 倍、 1 0 ² 倍 あよび 1 0 ³ 倍 希釈 薗液 かちアスペルギルス・フミガタス IFO 3 3 0 2 2 薗株の DN A が検出された。

【0117】 試験例4

[0118]

2 本鎖 D N A (11 9 / 11 1) = (2 6 0 n m 吸光度) × 0 . 0 5 × 希釈 倍率

[0119]

260nmの吸光度の測定の結果、1倍、10倍、10²倍および10³倍 無限菌液に含まれるアスペルギルス・フミガタス IFO 33022 菌様のDNA 量はせれぜれ0.9 μ 9、0.67 μ 9、68、3 n 9 および4.25 n 9 であった。このこと から、アスペルギルス・フミガタス IFO 33022 菌株のDNA 量が4.25 n 9 おれば、同40様の方法で検出ですることが明らがとなった。

[0120]

実施例5

<菌液の調製>

(D) 試験管1本に、8CD液体培地(ソイピーン・カゼイン・ゲイジェスト粉末紀(日本製業(株)製、カタログ番号396-00991)8.59 / 超析水500ml)10mlを分注した。つずに、該8CD液体培地にパデルス・ズプデルス(財団法人発酵研究所における受託番号1FO 3184)のコロニー1個を挟種し、ピペッティングにより商体変充分に分数マせた。

[0121]

(E) 試験管10本に、SCD液体培地を9mlずつ分注した。SCD液体培地を分注 した試験管の1本に、マイクロビペットを用いて前記(D)で調製した薗液1mlを添加 して混合し、10倍希釈液を調製した。チャプを交換し、以後同様にして、108倍希釈 菌液を得るまで希釈を繰り返した。以下、実施例5においては、10~~108倍希釈菌 液を使用した.

[0122]

(F) 容量225mlのジャンポコニカルチュープ8本やれぞれに、150mlのGr een+8%FBSを入れ、さらに、ゲンタマイシン(インピトロジェン(株) 製のカタ ログ番号15750-060) およびアンホテリシンB(商品名「ファンギゲン」、イン ピトロジェン (株) 製、カタログ番号15290-018) をそれぞれ50μ 8 / ml、 25 4 9 / m | の濃度になるように添加した。ついで、前記(E)で調製した10⁵ ~ 1 0 ⁸ 倍希釈薗液をそれぞれ 1 . 0 m l ずっ添加し、混合した。なお、希釈薗液のかわ りに8 CD液体培地1、0mlを添加したものを、ネガティブコントロールとした。

[0123]

<菌液の 過> 孔径0. 45mmの 過膜をフィルターホルダーにセットし、ついでフィルターホルダー をマニホールドにセットした。つぎに、50mlピペットを用いて前記(F)で調製した サンプル50m1をファネルに入れ、すべて吸引 過した。吸引 過をさらに2回繰り返 し、サンプルのすべてを吸引 過した。

[0124]

< 過膜のリンス>

LP希釈液(実施例1と同様に作製)50mlをファネルに添加し、ついで吸引 過する ことにより、ファネルの内壁をリンスした。同様のリンスをすらに2回繰り返した。

[0125]

< 過降に捕捉された菌体の培養>

吸引 過後、ピンセットで 過膜を取りだし、30mlの8CD液体培地を入れた50m |遠沈管に 温膜を浸漬し、つりで35℃で一晩(12~18時間)、振とう培養を実施 した。

[0126]

<菌体の同収>

一晩培養した後、ピンセットによりSCD液体培地から 過限を無菌的に除去した。SC D液体培物を適心し(2000分、10分間)、上滴を静かに除去した。沈殿を1.0m | のPBS (-) に懸濁し、懸濁液をマイクロチュープに移した。マイクロチュープを4 とで遠心し(15000分、10分間)、上清を静かに除去した。

[0127]

<PCP用の鋳型の調製>

各マイクロチュープの懸濁液 O. 5 m l 支、1. 5 m l エッペンドルフチュープに移し、 4℃で遠心した(150009、10分間)。遠心後、上清を除去し、沈殿をトリトンX -100を含むTE(10mM トリス・HCI(PH8.0)、1mM EDTA、1 0%(重量/容量)トリトンX~100)50ヵlに懸濁した。ついで、各サンアルす 100℃で20分間処理し、氷上に静電した。

[0128]

< P C R >

反応混合液 5 0 μ | を 0 . 2 m | の P C R チュープ に調製し、氷上で保持した。プライマ ーとしては、配列番号4および配列番号5に示す配列を有する2種のプライマーを用いた 。また、鋳型DNAとしては、実施例5の<PCR用の鋳型の調製>において調製された パチルス・スプチルス IFO 3134のDNAを用いた。反応混合液の組成は、プラ イマー各 0 . 5 μ M および 2 . 0 μ Ι の 鋳型 D N A を 用 い 左 ほ か は 実 腕 例 1 の 反 応 混 合 液 と同様の組成である。

[0129]

20

10

20

40

50

PCRサーマルサイクラーMPに各PCRチュープをセットし、つぎのプログラムでPCRを実施した。本実施例において、PCRは、94℃で2分間インキュペーションし、ついつ94℃で1分間、61℃で1分間かよひで12℃で1分間を1サイクルとしてで150間のサイクル行ない、さらに72℃で1分間インキュペーションするごとで実施した。アニーリング温度は、前述の式により算出したプライマーの配解温度を参考にして設定した。[0180]

<アガロース電気泳動>

前記PCR産物504 | に104 | のローディングパッファーを加えて混合した。ついで、これらのサンブル154 | トェアがロースケル(アガロース S 2 9 / 1×T A E 100ml)にローディングし、100 Vで30 分間、電気活動を実施した。

[0131]

<PCR産物の染色>
100mlの1×TAEに8YBR GreenI(×10000)を10μ リ 加えて退合し、染色液を調製した。 電気泳動後のアポロースゲルを染色液に浸漬し、暗所で2時間静置させた。ついで、アポロースゲルにUY(λ=254nm)を累割し、ボラロイドカ

メラを用いて写真を撮影した。

[0132]

P C R 産物の染色の結果、10⁵~10⁸ 倍希釈菌液すべてからパテルス・ズプテルス I F O 3134のD N A が検出された。以下の試験例5 に記載のように、10⁸ 倍、1 0⁷ 倍、およひ10⁸ 倍希釈菌液に含まれるパテルス・ズプチルスは、それぞれ30個、 4個および0.5個であった。

[0133]

試験例5

実施例5の菌液の規製(E)において調製した希釈菌液中の生菌数を、以下の選釈法により測定した。すなわち、前記105~108倍 新取菌液 1 m I を直径90mmシャレに分注した(n = 2)。各シャーレに、オートクレープ後45℃に保持していた8℃ D 東天 培地(SCD寒天培地(日本製業(株)製、カタログ番号396-00991)8.09ノ短純水200ml)を15mlずつ分注して、極かに隙 し、寒天が固化するまで砂値した。寒天が固化したの、各シャーレを制置して35℃のインキュペータ内で培養した・培養が54日後および5日後に、形成されたコロニー数を目視で計測した。

[0134]

測定の結果、10⁵倍、10⁸倍、10⁷倍、および10⁸倍系釈菌液に含まれるパテルス・ズンテルス IFO 3134は、せれずれ200個、30個、4個および0.5個であった。

[0185]

実施例6

<菌液の調製>

(D) シュードモナス・エルシノーサ(財団法人発酵研究所にありる委託番号IFO 13275 亩株)のコロニー1個を採取し、8CD業天培地(試験例5と同様に作製)に 塗はし、32、5でか24時間は乗した。

[0136]

(E) 試験管11本に、SCD液体均矩(実施例5と同様に作製)を9m|すつ分注した。SCD液体均地を分注した試験管の1本に、前記(D)つは発したコロニーをディスポループ2ループを5件を通し、10m|ピペットで商を製剤した。得5九を箇政1m|を、SCD液体均地を分注した試験管の1本にマイクロピペットを用いて添加して退合し、10倍系収速に関した。チップを交換し、以後同様にして、10°6/6系収値液を得まで希収を繰り返した。以下、実施例6においては、10°~10°0倍系収値液を使用した。

[0187]

(F) 容量225mlのジャンポコニカルチュープ6本それぞれに、150mlのSC

[0188]

<菌液の 過>

[0139]

< 過膜のリンス>

LP希釈液(実施例1と同様に作製)50mlをファネルに添加し、ついで吸引 過する つとにより、ファネルの内壁をリンスした。同様のリンスをさらに2回繰り返した。

[0140]

< 懇願に捕捉された菌体の培養> 吸制 趣後、ピンセットで 過度を取りだし、30mlの8CD液体培地を入れた50m | 資沈管に 過解を浸漉し、ついで35℃で19時間、垢と予培養を実施した。

【0141】 <菌体の回収>

相景後、グンセットにより8CD液体増地から 過酸を無菌的に除去した。8CD液体培地を造退し(13109、10分間)、上清を静かに除去した。沈殿を1.0mlのPB8(一)に懸濁し、懸濁液をマイクロテュープに移した。マイクロテュープを4℃で遠退し(181009、10分間)、上清を静かに除去した。

[0142]

<PCR用の鋳型の調製> PCR用の鋳型の調製は、実施例5の<菌体の回収>において回収された菌体の代わりに、実施例6の<菌体の回収>において回収された菌体を使用するほかは、実施例5の<PCR用の鋳型の調製>と同様に行なった。

[0143]

<PCR>

[0144]

PCRは、実施例5の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAの代わりに、実施例6の<PCR用の鋳型の調製>において調製された鋳型DNAを使用するほかは、実施例5の<PCR>と同様に行なった。

<アガロース電気泳動>

アガロース電気泳動は、実施例5の<PCR>において増幅されたPCR産物の代わりに、実施例6の<PCR>において増幅されたPCR産物を使用するほかは、実施例5の<アガロース電気泳動>>回稿に行なった。

[0145]

<PCR産物の染色>

100m | の1×TAEにSYBR Greenを104 | 加えて退合し、染色液を調製した。電気泳動機のアガロースゲルを染色液に浸渍し、暗所で2時間静電させた。ついで、アガロースゲルにUV(入=254nm)を照射し、ボラロイドカメラを用いて写真を撮影した。

[0146]

P C R 産物の染色の結果、 1 0 ⁸ 倍、 1 0 ⁷ 倍 および 1 0 ⁸ 倍 希 駅 菌液 かちシュード モ ナス・エルジノーサ I F O 1 3 2 7 5 菌株の D N A が 検出された。 1 0 ⁷ 倍 および 1 0 ¹

[○] 倍希釈菌液からはシュードモナス・エルジノーサ「FO 13275菌株のDNAは検出されなかった。

【0147】 試験例6

測定の結果、10° 倍、10° 倍およひ10° 倍希駅階液に含まれる生菌数は、それぞれ、100 個以上、34 個および2、7 個であった。10° 倍および10° 倍希駅電液に関しては、コロニーは検出されながった。なお、同様の実験を4 同縁り返し行なったが、 いずれも生菌数が1~数個でも検出が可能であった。

[0149]

さらに、0. 45 4 m の礼経の 過限の代わりに礼経0. 2 4 m の 過限を用いて同様の 実験を行なった場合も、シュードモナス・エルデノーザ IFO 13275 苗株のDN A 体検出された。

[0150]

塩限の礼径に関しては、実施例6の結果 おり、礼径0、2 4 m がよび礼径0、4 5 4 m の 過限のどちらの 過限を使用しても、細菌の存在を検出ですることがおかった。また、一般的に真菌は細菌よりもサイズが大きいことから、実施例6の結果は礼径0、4 5 4 mの 過限を使用した場合でも、真菌の存在を検出ですることを意味する。

[0152]

実施例7

[0158]

< 過膜に補捉された菌体の培養>

20

30

を実施した。なお、コンテナに8CD液体培地50mlを入れたものを、オガティプコントロールとし、30℃で22時間、振とう培養を実施した。

【0154】 <菌体の回収>

培養後、培養物をされずれ50ml速沈管に移し、ついで遠心し(3000字、15分間)、上浦を静かに除去した。沈殿を1.0mlのPBS(一)に懸濁し、懸濁液をマイクロチュープに移した。マイクロチュープを4℃で遠心し(15000字、10分間)、上浦を静かに除去した。

[0155]

<PCR用の鋳型の鋳製> 各マイクロチュープにトリトンX-100を含むTE(実施例5と同様に作製)を100 ルーずっ添加し、菌体を懸濁した。ついで、各サンプルを100でで20分間処理し、氷 トに静度した。

[0156]

< P C R >

[0157]

P C R サーマルサイクラー M P に各 P C R チュープをセットし、実施例 5 の < P C R > と同様のプログラム P C R を実施した。 【の 1 5 8 】

<アガロース電気泳動>

アガロース電気法動は、実施例5の<PCR>において増幅されたPCR産物の代わりに、実施例7の<PCR>において増幅されたPCR産物を使用するほかは、実施例5の<アガロース電気法勤>と同様に行なった。

[0159]

<PCR産物の染色>

100 m | の1 X T A E に S Y B R G ト e e n を 10 u | 加えて退合し、 染色液を調製した。 電気流動後のアガロースゲルを染色液に浸渍し、 暗所で 2 時間静置させた。 ついで、 アガロースゲルに U V (入 = 254 n m) を照射し、 ボラロイドカメラを用いて写真を撮影した。

[0160]

PCR産物の染色の結果、メンプレンを入れて培養した培地かち680bP付近にパンド が検出された。なお、ネガティプコントロールからはパンドは検出されなかった。680 bP付近にパンドが検出されたことから、配列番号4および配列番号5に示す配列を有す 32種のプライマーによって検出される細菌であることが推測された。

[0161]

比較例1

M Air TミリボアテスターにM Air TカセットTSA培地友填済が(从下、TSA培地を5CD業天培地と添する)をセットし、ついつSCD業天培地の蓋を開けた のち、 規細孔 サンプリングアレートをセットし、置をした。つずに、実施例 Yを同様を登むと思われる非満浄区域(メニコンBIOセンター、2階機材室)にあける空気 200リットルを、M Air Tミリボアテスターを用いて吸引した。 なお、空気の吸引は、実施例 7とほぼ同時に行なった。 機細孔 サンプリングアレートを外し、 寒天培地に置をし、27℃のインキュペータ内で培養した。 培養がち1日後、2日後、3日後、4日

後および7日後に、形成されたコロニー数を目視で計測した。

[0162]

測定の結果、1日後、2日後、3日後、4日後および7日後に検出されたコロニー数は、 やれぞれ、0個、4個、6個、8個あよび8個であった。したがって、比較例1の方法で は、苗体の構捉がら微生物を検出するまでに少なくとも2日以上必要であることが分かる

[0163]

- [0164]
- 【発明の効果】

[0165]

さらに、本発明の微生物の検出方法は、気体にも適用することができる。 従来の方法では、 過対象の気体が大量である場合、エアーサンプラーに設置する寒天培地を一定量の気体を吸引する毎に交換する息受があるため、大量の寒天培地が必要となり、大量の使用済みの寒天培地を処理しなければならないという問題点があった。しかしながら、本発明の微生物の検出方法を用いると、医験物の量を減らすことができる。

[0166]

本祭明の成生物の検出方法を用いると、使用するプライマーの種類により、機生物の検出 結果が得られるだけでなく検出された板生物が真菌であるが細菌があるなかを指すること ができる。また、PCRで増幅されたDNA断片(PCR産物)の塩基配列をDNAサー クンサーで解析することにより、液体の採取がら短時間で菌種の同定をすることも可能である。さらに、菌種に特異的を配列とハイアリゲイズするオリゴスフレオチドをプライマーとして使用すれば、菌種の同定を同時に行なずことも可能である。

- [0167]
- 【配列表フリーテキスト】

配列番号 1: 真菌の 1 8 8 リボソーム R N A 娘伝子の検出用フォワードプライマー 配列番号 2: 真菌の 1 8 8 リボソーム R N A 娘伝子の検出用リパースプライマー 配列番号 3: 真菌の 1 8 8 リボソーム R N A 娘伝子の検出用フォワードプライマー

配列番号4:細菌の168リポソームRNA遺伝子の検出用フォワードプライマー

10

配列番号5: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用リパースプライマー 配列番号6: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用リパースプライマー 配列番号7: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用フォワードプライマー 配列番号8: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用フォワードプライマー 配列番号9: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用フォワードプライマー 配列番号10: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用フォワードプライマー 配列番号11: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用リパースプライマー 配列番号11: 細菌の168リボソームRNA 遠伝子の検出用リパースプライマー 【0168】

SEQUENCE LISTING

(110)	Menicon Co., Ltd.	
(120)	Method for detecting microorganism	
⟨130⟩	JP-13941	
(150)	JP 2002-117382	
(151)	2002-04-19	
(160)	11	10
⟨210⟩	1	
(211)	19	
(212)	DNA	
⟨213⟩	Artificial Sequence	
(220)		
⟨223⟩	Forward primer for detection of mycotic 18 S ribosomal RNA gene	20
⟨400⟩	1	
acttt	cgatg gtaggatag 19	
(210)	2	
〈21 1 〉	20	
(212)	DNA	
(213)	Artificial Sequence	30
(220)		
(223)	Reverse primer for detection of mycotic 18 S ribosomal RNA gene	
(400)	2	
tgatc	gicti cgatccccia 20	
(210)	3	
⟨211⟩	20	40
(212)	DNA	

(213)	Artificial Sequence	
(220)		
(223)	Forward primer for detection of mycotic 18 S ribosomal RNA gene	
(400)	3	
c tgag	aaacg gctaccacat 20	
(210)		10
(211)		
(212)		
	Artificial Sequence	
(220)		
	Forward primer for detection of bacterial 16 S ribosomal RNA gene	
(400)		
gtgcc	ageag cegeggta 18	20
(210)		
(211)	•	
(212)		
	Artificial Sequence	
(220)	n	30
	Reverse primer for detection of bacterial 16 S ribosomal RNA gene	30
(400)		
acgic	atccc caccticctc 20	
(210)	G	
(211)		
(211)		
	Artificial Sequence	40
(220)	Willington and and and and and and and and and an	
(220)		

(223)	Reverse primer for detection of bacterial 16 S ribosomal	RNA gene	
(400)	6		
aggco	cggga acgtattcac	20	
(210)	7		
(211)	20		
(212)	DNA		10
(213)	Artificial Sequence		
(220)			
(223)	Forward primer for detection of bacterial 16 S ribosomal	RNA gene	
(400)	7		
agagi	tigat cotggotoag	20	
(210)	8		20
(211)	20		
(212)	DNA		
(213)	Artificial Sequence		
(220)			
(223)	Forward primer for detection of bacterial 16 S ribosomal	RNA gene	
(400)	8		
tcaaa	kgaat tgacgggggc	20	30
(210)	9		
(211)	20		
(212)	DNA		
(213)	Artificial Sequence		
(220)			
(223)	Forward primer for detection of bacterial 16 S ribosomal	RNA gene	40
(400)	9		

10

20

gaggaaggtg gggatgacgt	20
(210) 10	
(211) 20	
(212) DNA	
(213) Artificial Sequence	
(220)	
(223) Reverse primer for detection of bacteri	al 16 S ribosomal RNA gene
(400) 10	
ggactaccag ggtatctaat	20
(210) 11	
(211) 19	
(212) DNA	
(213) Artificial Sequence	
(220)	

(223) Reverse primer for detection of bacterial 16 S ribosomal RNA gene

(400) 11

ggttaccitg ttacgactt

フロントページの続き

(72)発明者 山中 正重

愛知県春日井市髙森台五丁目1番地10 株式会社メニコン総合研究所内

(72)発明者 杉江 由希子

愛知県春日井市高森台五丁目1番地10 株式会社メニコン総合研究所内

Fターム(参考) 4B024 AA11 CA01 HA08 HA11 HA19

4B063 QA01 QA18 QQ06 QQ07 QQ08 QQ15 QQ42 QR08 QR32 QR42

QR50 QR62 QR77 QS12 QS16 QS24 QS25 QS28 QS34 QS36

Q839 QX02